

# FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

Godkänd

- Florfenicol
- Florfenicol

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Nöt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 30 dygn por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)
- Meat and offal. 44 dygn por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 39 dygn

Não administrar a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano, incluindo animais gestantes com intenção de produção de leite para consumo humano

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 18 dygn

### **Subkutan användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 44 dygn
-

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01BA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Cenavisa S.L.

---

**Godkännandedatum:**

7/09/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Cenavisa S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

2621 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/09/2012

---

**Referensmedlemsstat:**

Portugal

---

**Procedurnummer:**

PT/V/0106/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.